

MANIFESTAÇÕES MIOFUNCIONAIS OROFACIAIS EM ADOLESCENTE COM SÍNDROME DE NOONAN: RELATO DE CASO

Torres GMX¹, Irineu RA¹, César CPHAR¹, Ramos AF¹, Dias IRR¹, Costa AKF¹, Silva GF¹, Figueiredo SS¹
¹Universidade Federal de Sergipe – DFOL - Campus Professor Antônio Garcia Filho, Lagarto, Sergipe.

INTRODUÇÃO

A síndrome de Noonan (SN) foi descrita pela primeira vez em 1963, como sendo uma síndrome genética com herança autossômica dominante, havendo distribuição semelhante entre os sexos e fenótipo bastante variável¹.

Dentre as várias alterações sistêmicas, destacam-se:

- ✓ baixa estatura
- ✓ alterações ósseas
- ✓ má-oclusão dentária
- ✓ retardo mental
- ✓ problemas de audição
- ✓ anormalidades cardíacas².

OBJETIVO

Descrever as manifestações clínicas e miofuncionais orofaciais de um adolescente com diagnóstico de síndrome de Noonan.

MÉTODO

- ✓ Amostra : Paciente do sexo masculino, 17 anos
- ✓ Procedimento: Estudo de prontuário (Triagem e avaliação do SE)
- ✓ CAAE 13370819.2.0000.5546
- ✓ Análise: Qualitativa



Divulgação de imagem autorizada pelo paciente e responsáveis

RESULTADOS

- ✓ Características clínicas: face longa, fronte aumentada e com projeção anterior, desproporção entre os terços inferior e médio da face, lábios entreabertos, palato ogival, Mallampati IV, língua com altura aumentada, perda auditiva mista e dificuldade de aprendizagem.
- ✓ Alterações no SE (↓ mobilidade, praxias e tonicidade), porém com deglutição funcional.
- ✓ Alterações vocais, apraxia leve e disartria moderada.
- ✓ As alterações multissistêmicas.

CONCLUSÃO

As alterações clínicas, miofuncionais orofaciais e multissistêmicas presentes no caso clínico apresentado revelaram a necessidade do acompanhamento interdisciplinar.

DESCRITORES

Síndrome de Noonan, Avaliação, Fonoaudiologia.

REFERÊNCIAS

1. Malaquias AC, Ferreira LV, Souza SC, Arnhold IJP, Mendonça BB, Jorge AAL. Síndrome de Noonan: do fenótipo à terapêutica com hormônio de crescimento. Arq Bras Endocrinol Metab. 2008;52(5):800-8. Access: 03 set. 2019.
2. Bertola DR, Sugayama SMM, Albano LMJ, Chong AK, Gonzalez CH. Noonan syndrome: a clinical and genetic study of 31 patients. Rev Hosp Clin Fac Med Univ São Paulo. 1999;54(5):147-50.